CONDENSED IMIDAZO PYRIDINE DERIVATIVES, PHARMACEUTICAL PREPARATIONS CONTAINING THEM AND PROCESS FOR THEIR PREPARATION

Publication number: HU70035 (A2)

Publication date:

1995-09-28

Inventor(s):

ADACHI MAKOTO [JP]; TAKADA SUSUMU [JP]; SASATANI TAKASHI [JP]; CHOMEI NOBUO [JP]; MATSUSHITA AKIRA

[JP] +

ĮJł

SHIONOGI & CO [JP] +

Classification:
- international:

Applicant(s):

A61K31/435; A61K31/47; A61P25/20; A61P25/26; A61P25/28; C07D471/04; C07D471/14; C07D491/14; C07D491/147; C07D495/04; C07D495/14; A61K31/435; A61K31/47; A61P25/00; C07D471/00; C07D491/00; C07D495/00; (IPC1-7): A61K31/44; C07D471/04;

C07D471/14; C07D491/147; C07D495/14

- European:

C07D471/04; C07D471/14; C07D491/14; C07D495/14

Application number: HU19930000376 19930212 **Priority number(s):** JP19920059347 19920212

Abstract not available for HU 70035 (A2)
Abstract of corresponding document: EP 0556008 (A1)

A compound of the formula: <CHEM> wherein R is an optionally substituted aryl group or an optionally substituted aromatic heterocycle group; ring A is a 5 to 9 membered alicyclic group, in which one or more carbon atoms constituting said ring A may be replaced by O, S, SO, SO2 and/or NR<1> (in which R<1> means hydrogen, alkyl, esterified carboxy group, carbamoyl or an acyl group) and/or said ring A may have an alkyl group as a substituent or its salt. The compounds of the present invention are useful as psychotropic agents such as antianxiety agents, anaesthesia antagonistic agents or cerebral function activators.

Also published as:

EP0556008 (A1)

EP0556008 (B1) US5378848 (A)

KR100242398 (B1)

HU218950 (B)

more >>

Data supplied from the espacenet database — Worldwide

http://v3.espacenet.com/publicationDetails/biblio?DB=EPODOC&adjacent=true&locale=e... 7/16/2010

Érvényes

Ügyszám: P9300376 • Bejelentés napja: 1993.02.12

Adatközlés napja: 1993.04.28

Közzétételi szám: 70035 Közzététel napja: 1995.09.28 Lajstromszám: 218950 Megadás napja: 2000.10.26

Megadás meghirdetése: 2001.01.29

Uniós elsőbbség: JP059347/92 - 1992.02.12

Módosítási elsőbbség napja: 1994.07.01

NSZO: C07D47104; C07D47114; A61K 31436; A61K 314375; A61P 2500; A61K 314365;

C07D49514; C07D491147

Cim: Kondenzált imidazo-piridin-származékok, az ezeket tartalmazó

gyógyszerkészítmények és eljárás előállításukra

Angol cim: CONDENSED IMIDAZO PYRIDINE DERIVATIVES, PHARMACEUTICAL

COMPOSITIONS CONTAINING THEM AND PROCESS FOR THEIR

PREPARATION

Jogosult: Shionogi and Co. Ltd., Osaka (JP)

Feltaláló: Matsushita, Akira, Higashinada-ku, Kobe-shi (JP)

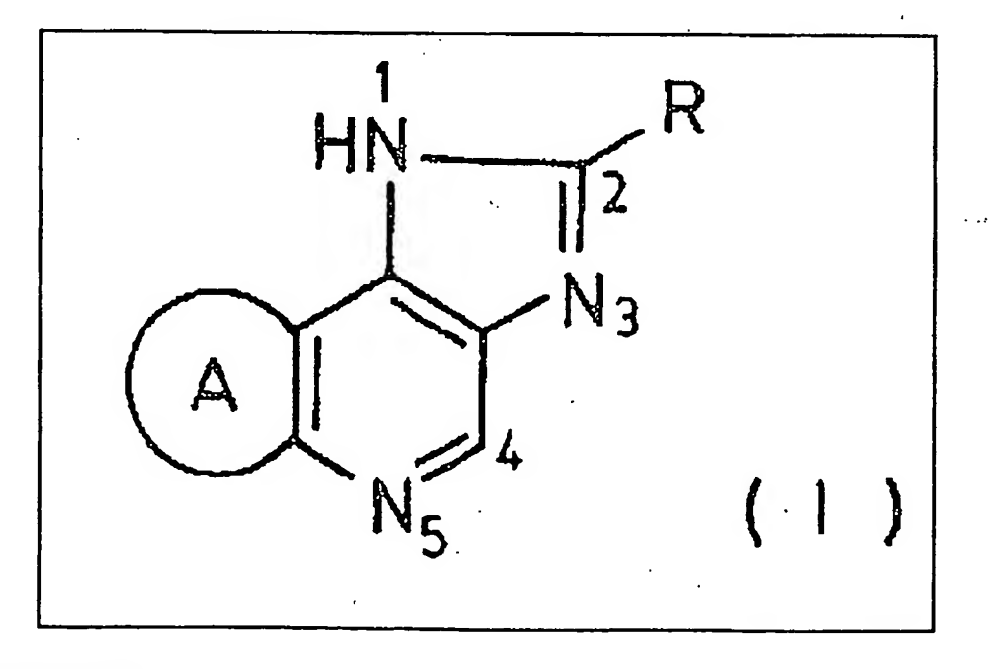
Sasatani, Takashi, Nara-shi, Nara-ken (JP)

Takada, Susumu, Kawanishi-shi, Hyogo-ken (JP)

Chomei, Nobuo, Sakai-shi, Osaka-fu (JP)

Adachi, Makoto, Ikoma-gun, Nara-ken (JP)

Képviselő: Kerény Judit, DANUBIA Szabadalmi és Védjegy Iroda Kft., Budapest (HU)



Kivonat (megadási):

A találmány tárgyát (I) általános képletű vegyűletek - ahol R jelentése adott esetben halogénatommal, 1-7 szénatomos alkil- vagy alkoxicsoporttal szubsztituált fenilcsoport, vagy adott esetben 1-7 szénatomos alkilcsoporttal szubsztituált izoxazol-3- vagy 5-il- vagy

szubsztituálatlan tienil-, furil- vagy piridilcsoport, az A gyúrú 5-7 tagú aliciklusos vagy 6 tagú heterociklusos piridingyűrűvel közös szénatomot kivéve telített, és a heterogyűrű egy oxigén-, kénatomot, S, SO2 vagy -NR1 csoportot tartalmazhat, ahol R1 jelentése az alkilrészben 1-7 szénatomos alkoxi-karbonil-csoport, az A gyúrú adott esetben 1 vagy 2 metilcsoporttal szubsztituált - és sói, valamint eljárás elóállításukra és az ezeket tartalmazó gyógyszerkészítmények képezik. Az (I) általános képletú vegyületek pszichotropikus például szerként, szorongásgátlóként, anesztéziaantagonista szerként agyműkődés-aktiválóként vagy használhatók.

Igénypont:

- 1. (I) általános képletű vegyület ahol R jelentése adott esetben halogénatommal, 1-7 szénatomos alkil- vagy alkoxicsoporttal szubsztituált fenilcsoport, vagy adott esetben szénatomos 1-7 alkilcsoporttal izoxazol-3szubsztituált vagy 5-il-, vagy szubsztituálatlan tienil-, furil- vagy piridilcsoport, az A gyúrú 5-7 tagú aliciklusos vagy 6 tagú heterociklusos gyűrű, piridingyűrűvel közös szénatomot kivéve telített, és a heterogyűrű egy oxigén-, kénatomot, SO, SO2 vagy -NR1 csoportot tartalmaz, jelentése az alkilrészben 1-7 szénatomos alkoxi-karbonil-csoport, és az A gyúrú adott esetben 1 vagy'2 metilcsoporttal szubsztituált - vagy sója.
- 2. Az 1. igénypont szerinti vegyület, ahol R jelentése adott esetben 1-7 szénatomos alkilcsoporttal szubsztituált izoxazolilcsoport.
- 3. Az 1. vagy 2. igénypont szerinti vegyűlet, ahol az A gyűrű dihidrotio-pirano-, ciklohexeno- vagy dihidropirano-gyűrű.
- 4. Az 1. igénypont szerinti vegyület, amely 2-(3-izoxazolil)-1,6,7,9-tetrahidro-imidazo[4,5-d]pira- no[4,3-b]piridin vagy sója.
- 5. Gyógyszerkészítmény, amely egy 1. igénypont 'szerinti vegyületet vagy sóját tartalmazza hatóanyagként megfelelő hordozóval vagy segédanyagokkal összekeverve.
- 6. Az 5. igénypont szerinti készítmény mint pszichotropikus rendellensségek elleni szer.
- 7. Az 5. igénypont szerinti készítmén, mint szorongásgátló szer.
- 8. Az 5. igénypont szerinti készítmény mint anesztéziaantagonista szer.
- 9. Az 5. igénypont szerinti készítmény mint agyműködés-aktivátor.
- 10. Eljárás (I) általános képletű vegyűlet ahol R jelentése adott esetben halogénatommal, 1-7 szénatomos alkil- vagy alkoxicsoporttal szubsztituált fenilcsoport, vagy adott esetben 1 - 7 alkilcsoporttal szubsztituált izoxazol-3vaqy 5-il-, szubsztituálatlan tienil-, furil- vagy piridilcsoport, az A gyúrú 5-7 tagú aliciklusos vagy 6 tagú heterociklusos gyúrú, piridingyűrűvel közös szénatomot kivéve telített, és a heterogyűrű egy oxigén-, kénatomot, SO, SO2 vagy -NR1 csoportot tartalmaz, ahol R1 jelentése az alkilrészben 1-7 szénatomos alkoxi-karbonil-csoport, és az A gyűrű adott esetben 1 vagy 2 metilcsoporttal szubsztituált - és sói előállítására, azzal jellemezve, hogy al) egy (II2) általános képletű vegyületet gyűrűbe zárunk - ahol R és az A gyűrű jelentése a fenti, vagy a2) egy (II1) általános képletű vegyületet R csoport bevitelére alkalmas reagenssel acilezünk, majd a kapott vegyületet gyúrúbe zárjuk, ahol R és az A gyúrú jelentése a fenti, vagy b) egy (III3) általános képletű vegyűletet, ahol R és az A gyűrű jelentése a fenti, gyűrűbe zárunk, és a kapott terméket kívánt esetben sóvá alakítjuk, vagy az ·a·b) eljárással kapott sóból az (I) képletű vegyületet kívánt esetben felszabadítjuk.
- 11. Eljárás gyógyszerkészítmények előállítására, azzal jellemezve, hogy egy 10. igénypont szerint előállított (I) általános képletű vegyűletet vagy sóját, ahol A és R jelentése az 1. igénypont szerinti, gyógyászatilag elfogadható hordozókkal összekeverünk, és

gyógyszerkészítménnyé alakítunk.

Intézkedések

0. Adatközlés (A0)

Intézkedés kelte: 1993.04.28 meghirdetése: 1993.04.28 (AA1A Adatközlés szabadalmi bejelentésekről)

7. Szabadalmi bejelentés közzététele (CV)

Intézkedés kelte: 1995.07.26 meghirdetése: 1995.09.28 (BB9A Szabadalmi bejelentések közzététele)

13. Szabadalom megadása (BZ)

Intézkedés kelte: 2000.10.26 átvétele: 2000.12.15 meghirdetése: 2001.01.29 (FG4A Megadott szabadalmak)

14. Szabadalmi okirat megküldése (CB)

Intézkedés kelte: 2001.04.02 meghirdetése: 2001.05.28 (SC4A Nyomtatásban megjelent szabadalmi leírások)